

# Espacenet

# Bibliographic data: JP 10289723 (A)

## FUEL CELL

Inventor(s):

Publication date: 1998-10-27

TANIGUCHI SHUNSUKE; HAMADA AKIRA; MIYAKE YASUO ±

Applicant(s): SANYO ELECTRIC CO +

> H01M4/66; H01M8/02; H01M8/06; H01M8/10; H01M8/04; H01M8/24; (IPC1-7): H01M4/66; H01M8/02; H01M8/06; international: H01M8/10

Classification: H01M8/02C4; H01M8/02C4K; H01M8/02C6; H01M8/02C8; - European:

H01M8/10B2; Y02E60/12

Application JP19970094180 19970411 number:

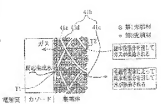
Priority number JP19970094180 19970411 (s):

 JP 3583897 (B2) EP 0872907 (A1) Also published EP 0872907 (B1) US 6083638 (A) as:

DE 69824784 (T2)

# Abstract of JP 10289723 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a fuel cell which overcomes a problem of a decrease in battery characteristics by improving a collector. SOLUTION: A cathode-side collector 41 is a composite body having a porous mixture layer 41b formed by baking mixed paste, consisting of a water-repellent second filler and a first filler having water repellence lower than that of the second filler in the hole of a base substance, a carbon fiber skeleton 41a. This moves reaction product water at a cathode along a passage formed by the first filler particles, continuously arranged in the thickness direction of the collector 41. The result exhibits an effect for not inhibiting cathode gas to be supplied.



Last updated: 26.04.2011 Worldwide Database 5.7.23; 93p

# (12) 公開特許公報(A)

## (11)特許出願公開番号

# 特開平10-289723

(43)公開日 平成10年(1998)10月27日

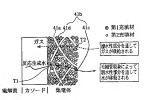
(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	FΙ			
H 0 1 M	8/02		H01M	8/02	Y	
	4/66			4/66	A	
	8/06			8/06	W	
	8/10			8/10		

## 審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 9 頁)

(21)出顯番号	特額平9-94180	(11) pariety (	000001889 三洋雪機株式会社
(22)出順日	平成9年(1997)4月11日		大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号
			谷口 俊輔
			大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三
		f	<b>羊電機株式会社内</b>
		(72)発明者 8	養田 陽
		7	大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三
		¥	<b>学電機株式会社内</b>
		(72)発明者 三	三宅 泰夫
		J	大阪府守口市京阪本通2丁目5番5号 三
		7	<b>单電機株式会社内</b>
			弁理士 中島 司朗

## (54) 【発明の名称】 燃料電池

#### (57) 【要約】



【特許請求の範囲】

【請求項1】 カソード側集電体と、カソードと、電解 質層と、アノードと、アノード側集電体とを配した燃料 電池において.

前記カソード側集電体と、アノード側集電体の少なくと も一方は、接触する電極との界面から当該集電体の背面 側に向けて水を移動する水移動手段を有することを特徴 とする燃料電池。

【請求項2】 前記水移動手段を有する集電体は、多孔 性基体の孔内に発水性の充填材と、当該発水性の充填材 10 【発明が解決しようとする課題】ところで燃料電池にお

よりも親水性の充填材とが充填されてなり、 前記水移動手段は、前記親水性の充填材により形成され

ていることを特徴とする請求項1記載の燃料電池。 【請求項3】 前記多孔性基体は、カーボン繊維、金属 締維、ガラス締維および樹脂繊維からなる群から選ばれ たものからなり、

前記溌水性の充填材は、ポリテトラフルオロエチレン、 パーフルオロカーボンスルホン酸、テトラフルオロエチ レンーペルフルオロアルキルビニルエーテル共電合体。 テトラフルオロエチレン-ヘキサフルオロプロピレン共 20 重合体、ポリクロロトリフルオロエチレン、ポリフッ化 ビニリデン、ポリフッ化ビニルおよびテトラフルオロエ チレンーエチレン共重合体からなる群から選ばれたフッ 素樹脂であり、

前型親水性の空道材は、カーボン粉末、金属粉末、ガラ ス粉末、セラミック粉末、シリカゲル粉末およびゼオラ イト粉末からなる群から選ばれたものであることを特徴 とする請求項2に記載の燃料電池。

【請求項4】 前記水移動手段は、前記界面から集電体 の略厚み方向に配された毛細管状の水通路であることを 30 ス中の水蒸気が結露して生成した水が電極と集電体の界 特徴とする請求項1記載の燃料電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、燃料電池に関し、 特に、集電体の改良技術に関する。

[0002]

【従来の技術】燃料電池の一例である固体高分子型燃料 電池は、固体高分子膜の両面にアノードとカソードとが 配されたセルと、セルを挟持する1対のリブ付きセパレ ータ板と、アノード、カソードと接するように、各セパ 40 以下においてカソードでの還元反応により生成する水 レータ板とセルとの間に介挿された1対の集電体と、セ パレータ板の外間部とセルとの間に介揮されたこの部分 をシールするシール部材とが積層された構成であって、 上記アノード、カソードに各々反応ガスを供給し、電力 を発生させるものである。

【0003】ところで、この集電体には集電性の他に次 の2つの機能が基本的に要求される。第1点はガス透過 性であって、各反応ガスを集電体と接触している電極触 媒層に対して均一に供給するために不可欠な機能であ

と、通常、固体高分子型燃料電池発電時において加湿し て供給される反応ガス中の水分や反応生成水が吸収され ることで、ガス透過件が低下するので、高件能の燃料電 油を実現するには、この集電体の発水機能もまた不可欠 か機能である。

【0004】以上の基本的な機能を備えるように、通 常、集電体はカーボンペーパなどの多孔性基板をフッ素 樹脂などで溌水処理して作製されている。

[0005]

いては、発電時間の経過に伴って、次第に電池電圧が低 下する傾向があるが、前記のようにカーボンペーパを深 水処理して作製された集電体を用いた固体高分子型燃料 電池では、特に、その傾向が顕著である。そこで、本発 明は、集業体を改良することにより、電池電圧の低下を 始めとする電池特性の経時的な低下という問題を克服で きる燃料雲池を提供することを目的としてなされたもの である。

[0006]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するため に、本発明は、カソード側集電体と、カソードと、電解 質層と、アノードと、アノード側集電体とを配した燃料 電池において、前記カソード側集電体およびアノード側 集電体の少なくとも一方に、接触する電極との界面から 集業体の背面に向けて水を移動する水移動手段を設け

【0007】発明者らは、従来の集電体を用いた燃料電 油において、電池電圧等の電池特性が経時的に低下する 原因を究明した結果、カソードでの反応生成水や反応ガ 面に滯留することが原因の一つであることを見出した。 つまり、電極との界面に滞留した前記生成水によって、 常様への反応ガスの供給が阻害され電池特性の低下が惹 起されると考えた。

【0008】この知見に基づいて前記水移動手段を集電 体に設けたところ、電池電圧などの電池特性の経時的な 低下を防止することができた。これは、電極と集電体の 界面に水が滞留することがないので、従来のように反応 ガスの供給が阻害されることがないからである。なお、

を、「反応生成水」と記載し、結露によって生成した水 を「結露生成水」と記載し、それら双方を合わせたもの を単に「生成水」と記載する。

【0009】特に、カソード側には反応生成水が滞留し やすいので、カソード側集電体に対して前記水移動手段 を設ければ効果は顕著に現れる。このような水移動手段 は、前記界面から集電体の略厚み方向に毛細管状の水流 路を配することによって、容易かつ合理的に実現するこ とができる。また、前記水移動手段は集電体を、多孔性 る。第2点は溌水性機能である。集電体の吸湿性が高い 50 基体の孔内に発水性の充填材と、当該飛水性の充填材よ

りも親水性の充填材とが充填された構成とすることによ って実現することができる。

【0010】なお、このように浇水性の充填材を用いる ことで集電体自体のガス透過性が向上される。具体的な 素材としては、多孔性基体は、カーボン繊維、金属繊 維、ガラス繊維および樹脂繊維を骨格とするものなどを 使用することができ、深水性の充填材は、ポリテトラフ ルオロエチレン、パーフルオロガーボンスルホン酸、テ トラフルオロエチレンーペルフルオロアルキルビニルエ オロプロピレン共重合体、ポリクロロトリフルオロエチ レン、ポリフッ化ビニリデン、ポリフッ化ビニルおよび テトラフルオロエチレンーエチレン共重合体などのフッ 素樹脂、前記親水性の充填材は、カーボン繊維、金属繊 維、ガラス粉末、セラミック粉末、シリカゲル粉末、ゼ オライト粉末を用いることができる。なお、このような 税水性の充填材は、実質的には結着剤としての働きもな している。

#### [0011]

#### 【発明の実施の形態】

(固体高分子型燃料電池1の全体の構成)以下、発明に 係る燃料電池の一例である固体高分子型燃料電池1(以 下「燃料電池1」という)の全体構成について図面を参 照しながら説明する。図1は、その構成を示す要部組立 図である。

【0012】この燃料電池1における基本単位100 は、電解質層としての固体高分子膜11の中央部に、市 販のカーボンペーパに白金触媒が担持されてなるアノー ド12およびカソード13(図1では、固体高分子膜1 1の事面側に位置しており、当該図1では見えない。) を配したセル10と、このセル10を挟持するアノード ガスチャネル21…が配されたセパレータ板20 (図1 では、ガスチャネル21…は、セパレータ板の背面側に あり、当該図1では見えない。) およびカソードガスチ ャネル31…が配されたセパレータ板30と、アノード 12, カソード13と接するように、セパレータ板2 0,30とセル10との間に介挿された1対の集電体4 0.41と、セパレータ板20,30の外周部とセル1 0 との間に介揮されたこの部分をシールするシール材 5 0.60とから構成されている。

【0013】そして、燃料震池1はこのような基本単位 100が所定数積層される毎に、冷却プレート110が 介挿されて積層体が形成され、当該積層体の両端が1対

の蟷板 (不図示) で押さえられて構成されている。な お、燃料電池1において積層される基本単位100の総 数は、出力しようとする電圧に応じて設定される。前記 アノードガスチャネル21…は集電体40を介してアノ ード12と対向し、カソードガスチャネル31…は集電 体41を介してカソード13と対向している。

【0014】固体高分子膜11、セパレータ板20、3 0および冷却プレート110の各々のコーナー部分には 反応ガス供給・排出用のマニホールドを構成する質通孔 ーテル共電合体、テトラフルオロエチレン-ヘキサフル IO P1~P4が開設され、また、各プレートの一対の対向 する辺の中央部に冷却水流入・流出用マニホールドを標 成する質通孔P5、P6が開設されている。セパレータ 板20の対角線上に位置する貫通孔P2, P4は前記ガ スチャネル21…と連通され、セパレータ板30の対角 線上に位置する貫通孔P1、P3は前記ガスチャネル3 1…と連通され、冷却プレート110の貫通孔P5, P 6は冷却水流通路111…と連通されている。

> 【0015】そして、カソードガス供給用のマニホール ドに供給されるカソードガスは、各カソードガスチャネ 20 ル31…に分配され、カソード13で発電に用いられた 後、カソードガス排出用のマニホールドから排出され る。一方、アノードガス供給用のマニホールドに供給さ れるアノードガスは、各アノードガスチャネル21…に 分配され、アノード12で発電に用いられた後、アノー ドガス排出用のマニホールドから排出されるようになっ ている.

#### 【0016】 (集電体についての説明)

#### アノード側集電体について

アノード側集電体40は、市販のカーボンペーパに、テ 30 トラフルオロエチレンーヘキサフルオロプロピレン共重 合体 (FEP) の16wt%アルコール溶液を含浸させ たのち、これを例えば380℃で1時間熱処理し、所定 寸法に成形して作製したものである。

#### [0017] カソード側集電体について

### (1) 構造について

カソード側集電体41は、多孔性基体に飛水性の第2充 填材と、当該第2充填材に対してより親水性の第1充填 材との混合物が充填されたものである。第1充填材は、 第2 充填材と比べて親水性であればよいが、親水性の材 40 料を用いることが望ましい。具体的な構成材料を表1に

記載した。 [0018]

【表1】

集電体の骨格、第1充填材,第2充填材の組み合わせ例

77-21						
集電体の骨格	第1充填材	第2充填材				
カーボン繊維(導電性)	かずン粉末(導電性)	フッ素樹脂など				
カーボン繊維(導電性)	金属粉末(導電性)	フッ素樹脂など				
カーポン繊維(導電性)	ガラス粉末(非導電性)	フッ素樹脂など				
カーボン繊維(導電性)	セラミック粉末(非導電性)	フッ素樹脂など				
カーボン繊維(導電性)	シリカゲル、ゼオライトなどの 吸湿性粉末(非導電性)	フッ素樹脂など				
金属繊維(導電性)	カーポン粉末(導電性)	フッ素樹脂など				
金属繊維(導電性)	金属粉末(導電性)	フッ素樹脂など				
金属繊維(導電性)	ガラス粉末(非導電性)	フッ素樹脂など				
金属繊維(導電性)	セラミック粉末(導電性)	フッ素樹脂など				
金属繊維(導電性)	シリカダル、ゼオライトなどの 吸湿性粉末(非導電性)	フッ素樹脂など				
ガラス繊維、樹脂繊維 (非導電性)	カーボン粉末(導電性)	フッ素樹脂など				
ガラス繊維、樹脂繊維 (非導電性)	金属粉末(導電性)	フッ素樹脂など				

このようなカソード側集電体41は、図2(図2は、集 電体41の要部断面拡大図である。) に示すように、多 孔性基体繊維41 aを骨格にし、その骨格41 aの間隙 に第1および第2充填材からなる多孔性混合物層41b が形成された合成体となっている。この多孔性混合物層 30 【0021】(2) 製造方法について 41 bは、第2充填材が分散することで構成される多孔 性の飛水性相41cと、前記第2充填材のマトリックス 中に第1充填材粒子が連続的、かつ、適度に分散して形 成された多孔性の親水性相41dの2相構造をなしてい る。

【0019】なお、前記表1に示すように、多孔性基体 が導電性素材である場合には、充填材は非導電性であっ てもよく、逆に、多孔性基体が非導電性素材である場合 には、集電体に導電性を確保するために、充填材には導 電性のものを用いる。また、表1に記載されたカーボン 40 が、例えば、充填密度が0.12~0.15g/cm3 繊維として、石油ピッチ系、ポリアクリルニトリル系、 セルロース系のカーボン繊維で、市販のカーボンペーパ を用いることができる。

【0020】さらに、表記のフッ素樹脂の具体例として は、ポリテトラフルオロエチレン (テフロン、デュポン 社製、PTFE)、パーフルオロカーボンスルホン酸 (例えば、ナフィオン;デュポン社製),テトラフルオ ロエチレンーペルフルオロアルキルビニルエーテル共重 合体(PFA), テトラフルオロエチレン-ヘキサフル

レン (PCTFE),ポリフッ化ビニリデン (PVD F) 、ポリフッ化ビニル (PVF) 、テトラフルオロエ チレン-エチレン共重合体 (ETFE) 等を単独あるい は混合して用いることができる。

このカソード側集電体41は、まず、多孔性の基体をフ ッ禁樹脂含浸等により襟水処理し、この多孔性蒸体の孔 内に第1充填材と、結着剤を兼ねる際水性の第2充填材 との混合ペーストを両面から塗り込み、表面をブレード 板で平坦に成形し、これを乾燥した後、高温(例えば、 360℃) で所定時間熱処理 (例えば、2時間) して焼 成し、その後、所定の寸法に成形して作製される。 【0022】なお、多孔性基体への充填材の充填量は、 多孔性基体の孔と第1 充填材の粒子径などにも依存する

になるように充填する。ここで、充填密度 (g/c m3) は、混合ペーストを塗り込む前の重量との差から 充填量を求め、求まった充填量(g)を予め公知の方法 で測定した多孔性基体の孔の体積 (cm3) で除した値 である.

【0023】前記熱処理の温度は、第2充填材に用いる 樹脂の熔融温度以上で行う方がフッ素樹脂の分散性が良 好になるので望ましい。また、前記混合ペーストを塗布 したものを乾燥後、さらに、フッ素樹脂を分散させた溶 オロブロピレン共重合体,ポリクロロトリフルオロエチ 50 被を含浸させるか、あるいは、スプレーによって噴霧

し、これを熱処理することで、集電体41は均一に混水 処理され、かつ、深水性が向上する。

【0024】なお、充填材が導電性である場合には、多 孔性基体の表面に厚みを有するように、前記混合ペース トを上途りすることもできる。

(3) 作用・効果について

上述のような構成のカソード側集電体41においては、 従来のように単に、多孔性基体を飛水処理した集電体と 比べ、機能的に顕著な差異がある。 図2および図3を用 いて説明する。

【0025】前記図2にカソード側における生成水の挙 動を併記しており、図3はカーボンペーパを単に売水処 理した従来の集賃体を用いた場合についてのカソード側 における生成水の挙動を示している。集電体と接触する カソードは通常浴水性であるので、カーボンペーパを浴 水処理して作製された従来の集電体の場合には、カソー ドと集電体との界面で、特に、多孔性基体表面の孔、即 ち骨格繊維によって形成される凹部に反応生成水が滞留 する傾向があった(図3参照)。このようにカソードと ドガスの流通を阻害し、電圧の経時的な低下を惹き起こ 寸。

【0026】一方、本実施の形態のような合成体であれ ば、前記反応生成水は主に、集電体41表面でより親水 性の相41 d部分に凝集し、そして当該凝集した反応生 成水は第1 充填材が連続的に連なってなる通路T1を通 って、いわゆる毛細管現象によって集電体内部を、界面 から背面側に向かって移動する(図2参照)。しかも、 従来の集電体のように、その表面には上述のような孔が ないので、反応生成水が滞留することは殆どない。

【0027】このようにカソードで生じる反応生成水 は、界面からカソード側集電体41の背面側に向かって 移動されるので(以下「水移動機能」という)、カソー ド側集電体41を诱講して供されるカソードガスは、界 面に滞留した反応生成水によって阻害されることなくカ ソードに対して供給される。従って、電池電圧の経時的 な低下を防止することができる。

【0028】なお、カソード13とカソード側集電体4 1 との界面に存在する反応生成水が、当該界面から除去 されれば、カソードガスの透過は阻害されないので、前 40 【0033】 記各充填材の混合ペーストを前記多孔性の基板の電極と

接触する側面にだけ塗り込み、充填材を厚み方向の途中 まで充填したものであってもよい。前記通路T1が、カ ソード13との界面からそれと対極する面にまで、つま り厚み方向全域に及んだ部分においては、移動した反応 生成水は集電体外部に略完全に排出されるので、このよ うな厚み方向全域にわたる通路T1をたくさん形成する ことが望ましい。実際には、第1充填材粒子の配列状態 を厳密に調整することは困難ではあるが、このような観 点から多孔性基板の両面側から混合ペーストを塗り込む 10 ことが望ましい。

【0029】また、カソードガスは集電体マトリックス 内の間隙を通じてカソード13に供給されるが、図2に 示すように凝水性相41 cに第2 充填材によって形成さ れた画路T2には反応生成水は殆ど流入しないので、カ ソードガスは自在に誘過可能である。つまり、集骸体4 1 では、反応生成水が移動する通路とともに、カソード ガスが流通する通路も確実に形成されている。

【0030】なお、前記水移動機能は、多孔性混合物層 4 1 b における第 1 充填材と第 2 充填材との混合比率に 集電体との界面に水が滞留すると、カソードへのカソー 20 よって左右される。即ち、発水性である第2充填材が多 くなり過ぎると通路T1の形成欲が少なくなって水移動 が十分でなくなる一方。第2 充填材が少なすぎれば前記 通路T2が十分に確保されなくなってしまう。従って、 例えば、多孔性混合物層41bの平均気孔径が0.01 um~5 umにある場合、フッ霧樹脂の混合比率を5~ 60wt%に規定することが望ましい。

> 【0031】なお、充填材を充填していない従来の集電 体でも、その繊維間の間隙が狭くなることで毛細管の通 路が形成されているところが部分的には存在し、その毛 30 細管通路により反応生成水が移動する可能性を否定する ことはできないが、毛細管通路ができる頻度は極少量で あり、殆ど水移動機能の効果はないのに対して、本実施 の形態のように多孔性基体の孔に充填材を充填すること で、毛細管通路が高い頻度で形成され、水移動機能が生 じるということができる。

【0032】 「実験1】表2に示すように上記実施の形 能に基づくカソード側集電体AおよびBと、比較例のカ ソード側集電体とを作製し、各集電体を用いて上述した 構成の試験電池と比較電池を作製した。

【表2】

0

2	10	
処理方法		処理面
集電体A:比較例 と同じ処理を施したカーボンペーパの両面に、カーボン粉末+PTFE(60.40)混合ペーストを強込み360℃、	2h熱処理	
集電体B:比較例 と同じ処理を施したカーポンペーパの片面に、カーボン粉末+PTFE(60:40)混合ペーストを整込み360℃、	2h熱処理	
比較例:FEP16wt%合浸後、380℃ 1h熱処理したカーポンペーパ		

カーボン粉末 + PTFE(60:40)混合ベースト

カソード側集電体以外、その他の電池構成部材は、以下 の条件で作製した。電極 (アノード, カソード) は、白 金担持カーボン (Pt/C):Nafion:PTFE =67.9:2.1:30 (電量比) の組成物を用い て、ロール法により作製した。

【0034】電解質膜は、Nafion115 (デュポ ン社製)を用い、電解質膜に電極をホットプレス法(温 度150℃, 70kg/cm<sup>2</sup>, 処理時間90秒) で圧

> 運転条件 : セル温度:25℃ カソードガス加湿温度:30℃

> > アノードガス加湿温度:30℃ 電流密度;

 $0 \sim 1.0 \,\mathrm{min} : 0.3 \,\mathrm{A/cm^2}$ 10~20min: 0. 4A/cm2 20~30min; 0. 5A/cm2

この結果を図4に示す。図4 (a) は、発電時間(横 軸、単位min)に対する単セル当たりの抵抗(縦軸、 単位m Q) をプロットした特性図であり、図4 (b) は、発質時間に対する単セル電圧(縦軸、単位mV)を 高周波電源を用いて測定した。これは、電極反応の抵抗 を除外し、構成部材、主に固体高分子膜に起因する内部 抵抗を測定するためである。

【0036】図4(a)に示すように、本発明に係る集 電体AおよびBを用いた試験電池の抵抗は、比較電池の 抵抗よりも小さな値であった。これは、緻密な構造の力 ソード側集電体を用いた試験電池の方が、粗密な構造の カソード側集電体を用いた比較電池よりも、固体高分子 膜の保湿効果が高いことを示唆している。従って、本発

効果が高いので有効であると言える。 【0037】また、図4(b)に示すように、比較電池 では、発電初期 (0~10min) からセル電圧は急激 に低下する傾向にあり、10min後には初期電圧の略 プロットした特性図である。なお、抵抗は、1kHzの 40 50%程度にまで低下した。一方、本発明に係る集電体 Aおよび集電体Bを用いた試験電池においては、比較電 池と比べて電圧は高く、経時的にも安定していた。従っ て、本発明に係る試験電池は、低温で運転する場合に有 効であると言える。

【0038】そして、実験終了後に、各電池を解体し、 カソードとカソード側集電体の接触する界面を観察した ところ、比較電池にあっては、その部分に多くの水が溶 留していたが、試験電池では、比較電池と比べ水の滞留 が顕著に少なかった。この観察結果と上記実験結果とか 明に係る試験電池は、反応ガスの湿度が低い場合に保湿 50 ち、カソードとカソード側集電体との接触する界面に反

着してセルを作製した。アノード側集電体は、カーボン ペーパにFEP16wt%溶液を含浸後、380℃で1 時間熱処理して作製した。

【0035】以上のように作製した各試験電池および比 較電池を用いて、電極反応の反応生成水が滞留しやすい 以下の条件で運転を行い、発電時間経過に伴う電池特性 の変化を評価した。

応生成水が滞留することが、電池特性を低下させる一つ の要因であると考えられる。

【0039】なお、集電体Aを用いた電池と、集電体B を用いた燃料電池とでは、集電体Aを用いた電池の方が セル電圧が高かったことから、多孔体基体であるカーボ ンペーパの両面に混合ペーストを途布する方が、水移動 機能は良好になるものと考えられる。

「実験 2 ] 次に、カソードガス加湿温度を63℃、73 ℃、78℃および80℃と変化させた場合の電池特性の 変化について調べた。

【0040】本実験に使用した電池は、電極は、前記集 電体Aに対して白金担持カーボン粉末/Nafion (100/15, 重量比) の組成でスクリーン印刷法に よって作製し、そしてこの電極の表面にナフィオン溶液 をスプレーして  $(0.5 g/c m^2)$  ナフィオン膜にホ ットプレスしてセルを作製し、それ以外の電池全体の構 成は、前記の実験1と同様の構成である。

【0041】図5に実験の結果を示す。図5に示すよう に、本発明に係るカーボンベーパに混合ペーストを途布 して処理した集電体を用いた場合には、未処理の場合に 20 比べて高い電圧で、しかも電圧値は経時的に安定してい た。特に、加湿温度が高温になり運転温度に近くなる と、比較例との電圧値の差は顕著であった。これは、加 湿温度が高温になり運転温度に近くなると、カソードガ ス中の過飽和の水蒸気が結露するが、試験電池ではこの 結露生成水を界面から除去することができるのに対し て、比較例の電池においては、界面に結露生成水が滞留 してカソードガスを十分に供給できなくなるからと考え

#### 【0042】 [その他の事項]

(1) 前記の説明では、カソード側集電体のみを混合 ペーストで処理した場合について説明したが、アノード 側集電体を同様に処理したものを用いれば、アノード側 においても結露生成水を移動除去できるので、一層、電 池特性に優れると考えられる。また、アノード側集電体 だけを混合ペーストで処理した場合でも、その効果は小 さくなると考えられるが、ある程度の効果は期待でき 3.

【0043】(2) 上記説明では水移動機能を、連続 的に配列した第1充填材の形成する通路T1の毛細管現 40 象に基づいて説明したが、これ以外にも例えば、第1充 填材が吸水性の大きいものである場合、粒子自体の吸水 作用による水の移動も考えられる。また、第1 充填材が 連続せず散在していても、当該第1充填材が吸水性の高 いもので、少なくとも電極面に接触する部分に配されて おれば、当該第1充填材に接触する生成水は吸水される のである程度の効果を奏すると考えられる。

【0044】(3) 前記実験1および2においては、 カソード側集電体の構成において、多孔性基体にはカー

ポン基体を、第1充填材にはカーボン粉末を、第2充填 材にフッ素樹脂を用いた場合について実験を行ったが、 その他に表1記載の各組み合わせでカソード側集電体を 構成して実験を行った場合でも同様の傾向が得られた。 【0045】(4) 以上の説明では、固体高分子型燃 料電池について言及したが、これに限定されないのは言 うまでもなく、その他のアルカリ型燃料電池、リン酸型 燃料電池等においても同様に実施可能であり、特に、水 が気化しにくい低温で運転するタイプのものでは、その 10 顕著な効果が期待できる。

#### [0046]

【発明の効果】以上説明したように、本発明は、カソー ド側集電体と、カソードと、電解質膜と、アノードと、 アノード側集電体とを配した固体高分子型燃料電池にお いて、前記カソード側集電体およびアノード側集電体の 少なくとも一方に、接触する電極との界面で生成する水 を、当該界面から集電体の背面に向けて移動する水移動 手段を設けることにより、結蹊生成水や反応生成水等を 界面から移動することができる。

【0047】したがって、反応ガスは阻害されることな く各電極に供給されることとなり、電池電圧等の電池特 性の低下を生じることなく、安定した発電が可能とな る。特に、カソードでの反応生成水が当該カソードと集 電体との界面に滯留しやすく、この滞留水が電池特性低 下に与える影響が大きいので、カソード側集電体に水移 動手段を配すれば効果は顕著である。

#### 【図面の館単な説明】

【図1】実施の形態に係る固体高分子型燃料電池の要部 組立図である。

30 【図2】実施の形態に係るカソード側集雪体の機能を説 明する模式図である。

【図3】従来のカソード側集電体の機能を説明する模式 図である。

【図4】実験1の結果を示す特性図である。

【図5】実験2の結果を示す特性図である。

# 【符号の説明】

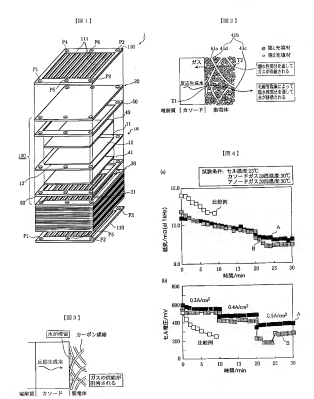
- 固体高分子型燃料電池 セル 固体高分子膜
- 1.2 アノード

1.0

1 1

4 1 a

- 13 カソード
- 20、30 セパレータ板
- 40 アノード側集電体
- 4 1 カソード側集電体
- 骨格繊維 41b 多孔性混合物層
- 4 1 d 親水性相
- 1 1 0 冷却プレート



[図5]

